The Delphion Integrated View

Get Now: PDF | More choices... Tools: Add to Work File: Create new Work File View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent

> ହTitle: JP61212592A2: PRODUCTION OF D-RIBOSE

Prepn. of D-ribose from D-arabinose - by epimerisation under heat in ag. Prwent Title:

soln. contg. organic solvent, molybdic cpd. and boric acid [Derwent Record]

JP Japan © Country:

A (See also: JP5058438B4) ଟ୍ଟ Kind:

HAGIRI HIROSHI; **Variable**Inventor:

> TOBE TAKASHI: HATTORI MASAHIKO;

TOKYO TANABE CO LTD PAssignee:

News, Profiles, Stocks and More about this company

1986-09-20 / 1985-03-19 Published / Filed:

> JP1985000053432

Number:

郞IPC Code: C07H 3/02; B01J 39/04; C07H 1/00;

1985-03-19 JP1985000053432 Priority Number:

> **PAbstract:** PURPOSE: To obtain the titled compound in high yield, by

> > carrying out the epimerization of D-arabinose using a molybdic acid compound as a catalyst in the presence of a boric acid compound, and treating the reaction liquid with a column of a metal-type cation

exchange material.

CONSTITUTION: D-arabinose used as the starting raw material is epimerized by heating preferably at 50W100°C in water, organic solvent or hydrous organic solvent in the presence of a molybdic acid compound (preferably a VI-valent compound) and a boric acid compound. The obtained reaction liquid is passed through a column packed with a 2- or 3-valent metal-type cation exchange material (preferably polystyrenesulfonic acid-type strongly acidic ion exchange resin converted to Ca-type, etc.) and eluted usually with water to separate the objective compound. The amount of the boric

acid compound is preferably 1.5W3mol per 1mol of the raw material.

COPYRIGHT: (C)1986, JPO& Japio

PINPADOC Legal Status:

icension

None

Get Now: Family Legal Status Report

용 Family:

Show 2 known family members

POther Abstract

DERABS C86-289070 DERC86-289070









this for the Gallery ...

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-212592

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月20日

C 07 H 3/02 B 01 J 39/04 C 07 H 1/00 7330-4C 8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

49発明の名称

Dーリボースの製造方法

②特 願 昭60-53432

②出 頭 昭60(1985)3月19日

砂発明者 波

弘 船橋市習志野台2-72-2

砂発明者 戸部

岳 志 東京都江東区亀戸5-29-4 成田方

砲発 明 者 服 部 雅 彦

切

東京都世田谷区下馬6-29-1 東京田辺製薬株式会社世

田谷寮

⑪出 閱 人 東京田辺製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目7番地3

砂代 理 人 弁理士 太田 恵一

明和音の浄街(内容に変更なし) 明 細 番

1. 発明の名称

D-リポースの製造方法

2. 特許請求の範囲

- (1) 水、有機溶媒又は含水有機溶媒中へ D アラピノース及びモリプデン酸化合物を加え、さらにホウ酸化合物を添加して加熱下でエピメリ化反応を行ない、次いで反応液を 2 個又は 3 価の金属型陽イオン交換体のカラムに通液して D リポースの製造方法。
- (2) 金属型陽イオン交換体の金属がカルシウム、 パリウム、ストロンチウム又はアルミニウムである特許請求の範囲オ(1)項記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(発明の目的)

産業上の利用分野

. 本発明はD-リポースの製造方法に関する。さ

ら作群しくは、D-アラビノースをモリプデン酸化合物及びホウ酸化合物の存在下でエピメリ化反応を行ないD-リポースを高収率で製造する方法に関する。

従来の技術

従来、D・リポースを生産する方法としては、 天然物から抽出する方法、微生物による醱酵法、 化学合成法などが知られている。

化学合成法としては D - グルコースを酸素で酸化して D - アラボン酸とし、これをアルカリタトンとし、これをアルカタクトン酸としたのち D - リボノラクトン酸としたのち D - リボノラク して でし、 次いでナトリウムアマルガムで還元 わった でした。 一方、アラビノースを水溶放中でモリボースを でいる。 たとえば、チェコスロパキア特許オ 1 4 9 4 7 2 号 (ケミカルアプストラクシ vol. 8 1、7 8 1 8 9 k、19 7 4

)には L - アラビノースから約33 多のエピメリ の 年に L - リポースを、特開昭55-16469 9 号には D - アラビノースから約25 多のエピメ リ化率で D - リポースを得る方法が記載されている。 を簡単にするためモリブデン酸化りにイオン 交換機雄を用いたオオン交換樹脂又はイオン 交換機雄を用いた方法が特別昭55-76894 号に開示されており、D-アラビノースからD-リポースへのエピメリ化率はそれぞれ30.6多、 約25~30多、25.1 多である。

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を用いた 糖液の分離方法がいくつか知られており、たとえば特公昭 5 9 - 2 5 6 0 0 号には異性化糖水溶液 をカルンウム型、ストロンチウム型、パリウム型 等の強酸性陽イオン交換樹脂へ導入して果糖水溶 液とぷどり糖水溶液とに分離する方法が、特開昭

ポースを得る方法などが開示されている。その他、ホウ酸塩型にした強塩基性陰イオン交換樹脂を用いてリポースとアラピノースを分離する方法〔J. Am, Chem. Soc, 73, 2399(1951); 同 74, 2090(1952)〕も知られている。ホウ酸又はホウ酸塩含有糖液を分離する方法としては亜硫酸水素型又は亜硫酸型陰イオン交換体を用いる方法(特公昭52-9740号)が知られている。
発明が解決しようとする問題点

D-アラビノース水溶液をモリブデン酸化合物の触媒下でエピメリ化して D-リポースを得る従来の方法では、エピメリ化率はせいせい 20~30 まであり工業的に実施するには不十分であり、より高収率のエピメリ化が望まれている。

(発明の構成)

問題点を解決するための手段及び作用

本発明者らは、D-アラピノースを水、有根溶 供又は含水有根溶媒中モリブデン酸化合物の存在

57-54197号及び同5.7-54198号に は D - アラビノースをモリプデン酸イオンの存在 下でエピメリ化した反応放、即ち、D-リポース (25.1~28.0%), D-アラピノース(66.4 ~ 7 2. 2 \$), D - + シロースと D - リクソース (0.6~1.8%)を含有する水溶液をカルシウム 型,パリウム型,ストロンチウム型,アルミニウ ム型等の陽イオン交換樹脂カラムに通液してD-リポースを分離する方法が、また、特開昭55% 164699号にはD-アラピノースをモリプデ ン酸触媒下でエピメリ化した反応液から大部分(7 0 %)の未反応の D ~ ア ラ ピ ノ ー ス 及 び 無 機 物 を除去した母液。即ちD-リポース(約70%)。 D - アラピノース(10%), D - キシロースと D - リクソース(1 0 多)及び他の糖類副生成物 (10%)を含有する水性アルコール溶液をカル シウムイオン又はパリウムイオンを負荷した陽イ オン交換体上でクロマトグラフィ処理してD-リ

次に、本発明の方法を具体的に説明する。

D-アラビノースをD-アラビノースに対して
0.5~3.0倍量(w/v)の水、有機溶媒又は含水
有機溶媒へ加え、得られた溶液又は腫濁液中へモ
リブデン酸イオンとしてD-アラビノースに対し

1~10%(w/w)のモリブデン酸化合物を加え。 さらにD-アラビノースに対して0.5~5.0倍モル、好ましくは1.5~3倍モルのホウ酸化合物を加え30~120℃、好ましくは50~100℃ の反応温度で、30~60分間提择する。

使用する溶媒としては水のほかメタノール、エタノール、n-ブロパノール、4ソプタノール、500-ブタノール、1crt-ブタノール、500-ブタノール、1crt-ブタノール、500-ブタノール、1crt-ブタノール、500-ブタノール、1crt-ブタノール、500-ブミルアルコール、1crt-ブタノール、500-ブミルアルコール、2-ブルール、2-ブルール、2-ブルエーテル(カルピトール)が1crt-アルコールをファルール、ファルモノメテルエーテル(メテルカルピトール)などのアルコール類。アセトル

によつて反応被のHを 1 ~ 5 , 好ましくは 3 ~ 3.5 に調整する。また,反応溶媒として無水有機溶媒を用いる場合,特にホク酸が好適である。

このD-リポースを含有する反応溶液をリポフ ラピンの合成原料として使用する場合、溶液中の D-リポースの含有率が高いため、D-リポース を単離せず、除イオン交換樹脂で触媒類を除去し メチルアセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、ピリジン、α - ピコリン、2.6 - ルチジン、アセトニトリル、N、N - ジメチルホルムアミド(DMF)、N、N - ジメチルアセトアミド(DMA)、ジメチルスルホキシド(DMSO)などの有機溶媒又はそれらの含水溶媒である。

使用するモリブデン酸化合物としては、モリブ デン酸、モリブデン酸アンモニウム、モリブデン 酸カリウム、モリブデン酸ナトリウム、モリブデ ン酸カルシウム、アセチルアセトンモリブデン酸 塩などが挙げられ、特にモリブデンのVI 価の化合 物が好ましい。また、モリブデン酸を担持したイ オン交換樹脂又はイオン交換複雑を用いてもよい。

使用するホウ酸化合物としては、ホウ酸、酸化 ホウ素、ホウ酸メチル、ホウ酸エチル、ホウ酸ア ンモニウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ナトリウム、 フエニルホウ酸などが挙げられる。ホウ酸エステ ル又はホウ酸塩を用いる場合、有機酸又は無機酸

た溶液を 4 - ニトロー 0 - キシレン又は 3. 4 - キッリシンの存在下接触還元し、生成した混合物を結晶化して 1 - D - リピチルー 3. 4 - キンリジンを得、これをジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルピッール酸と縮合すればよい。

前記の反応溶液中には D - リポースのほか未反 応 D - アラピノース、 剛生成物の D - キシロース と D - リクソース、モリブデン酸化合物、ホウ酸 化合物を含有し、その他使用した原料にもとずく イオン、 剛生成物が含まれることもある。

この反応溶液を 2 価又は 3 価の 金属型陽イオン交換体を充塡したカラム中へ 通液 化合物 ルースと D ーリクソース 、 D ーリ かった クロースと D ーリグース 、 D ーカ がった の 例 1 に あずい で そり で の で で で か の で で で か れ な で 後 間 で モリブデン 酸 化合物 で で ま か で を 飲 か で を 飲 か で を か の 反 に 溶 の 容 を 変 施 例 3

に基ずいてオ 2 図に例示した。

٦)

 \cdot

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体としてはポリスチロールスルホン酸型強酸性イオン交換樹脂をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型と成したものが好適に使用できる。

D - アラビノースの分画液にはホウ酸化合物及びモリブデン酸化合物が含まれるため、その溶液を一定機度に優縮し、加熱すれば再びエビメリ化反応が可能のため D - リポースの収率がさらに向上する。また、モリブデン酸化合物の分面液はほとんど不純物を含まないので再度反応に使用できるのも本方法の特徴である。

応容器内の温度はエタノールの沸点より高くなる。)で45分間攪拌下加熱した。反応終了後、溶媒を滅圧留去し、残渣に水50mlを加えて攪拌し、10℃に冷却して折出したホウ酸を戸別した。結晶を冷水で洗浄し、乾燥してホウ酸20.59を回収した。戸波と洗液を合すると110mlであつた。

この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D-リポース

9 0.5 %

D - アラビノース

7.7%

D-キシロースとD-リクソース他 1.85

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン M K - 313 510 mlを充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出液をフラクションコレクターによつて10 ml ずつ分面した。その流速は68 ml/時 であつた。

帝出順序はモリブデン、ホウ酸、D・キシロースとD・リクソース、D・アラビノース、D・リボースであつた(オ1図参照)。帝出被は全量

ができる。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明す。

実施例中,反応溶液中の糖分の組成及び結晶 D ーリボースの純度は糖分をホウ素化水素ナトリウムで透元し対応する糖アルコールとし、次れででは、次トリフルオロ酢酸でアセテル化し、これをガスクロマトグラフィーにより測定した。また、モリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の定量分析により、後者を中和滴定法によって測定した。

たか、実施例中、使用したイオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318、SK-1B、WA-30 はすべて三菱化成工業機製の商品名である。

実施例 1

D - アラビノース 2 5 9 をエタノール 5 0 ml に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 1.7 5 9及びホウ酸 2 5.8 9 を加えて反応温度 8 8 C (反

1030mlであり、そのうちD-リポース分面としてフラクションNa43~103の610ml、D-アラビノース・ホウ酸分面としてフラクションNa25~42の180ml、モリブデン分面としてフラクションNa11~24の140mlをそれぞれ分取した。D-リポース分面液を合し、溶を得た。この強をしてションブ強を23.18を得た。この強体エタノール40mlを加え冷度庫に一晩放置すると結晶が折出したので严取し、乾燥してD-リポースの結晶20.49(C=1.0,水)。納度99.75。

さらに、D・アラビノース・ホウ酸分面液を減 圧機縮してシロップ状としたのちエタノール5ml を加え90℃で40分間提拌下加熱した。反応後、 水10mlを加えて6℃に冷却し、析出したホウ酸 を戸別、洗浄した。戸液と洗浄液を合した溶液を 上記と同様の方法に単じてクロマト分離、結晶化 等を行なつて D - リポースの約 L 1.3 8 g (5.5 g)を得た。 融点 8 6.0 C。 純度 9 9.8 g。 合計の収率は 8 7.1 g でもつた。

また、モリブデン分面及びアラビノース・ホウ酸分画中のモリブデンとホウ酸の量はモリブデンとして 0.9 分、ホウ酸として 5.1 分含まれており定量的に回収できた。

実施例 2

(_)

D-アラビノース20ををメタノール40mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.5を及びホウ酸20.6をオートクレープに入れ、88 で40分間提押下加熱した。反応終了後、オートクレーブから反応液を取出し、溶媒を演圧留去し、残渣に水50mlを加えて提拌し、冷蔵庫中に一晩放置した。析出したホウ酸16をを回収した。严被と洗液を合すると92mlであり、この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

圧機縮し、イソプロパノール 5 ml を加えて反応 租 度 8 8 ℃で攪拌下 6 0 分間反応した。反応終了後、溶媒を滅圧 留去し、水 3 0 ml を加え 4 ℃に冷却し、析出したホウ酸を 戸別、洗浄した。 戸液と洗液の合計は 4 0 ml であり、 この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D - リポース

7 3.2 %

D - アラビノース

15.346

D - キシロースと D - リクソース 他 1 1.4 %

この溶液を上記と同様の方法に難じてクロマト 分離、結晶化等を行なつて D - リポースの結晶 1. 3 4 g (6.7 g)を得た。融点 8 6.2 C。 純度 9 9.8 g。

合計の収率は82.2%であつた。

実施例 3

D-アラビノース259をジオキサン45mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 1.89及びホウ酸309を加え、90℃で40分間提拌下

D~リポース

8 7. 8 %

D・アラビノース

1 0.4 %

D-キシロースとD-リクソース他 1.75

この溶液にメタノール 3 5 mlを加えカルシウム型に変換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 5 1 0 mlを充填したカラムに通液し、水を用いて 7 5 ml/時 の流速で溶出した。溶出液を1 5 ml ずつ分画し、全量 9 9 0 ml を得た。そのうち D - リポース分画 4 5 0 ml 、D - アラビノース・ホウ酸分画 2 1 0 ml 、モリブデン分画2 4 0 ml であつた。

D - リポース分面液を合し、溶媒を減圧乾固して得られたシロップ残液 1 7.2 9 ヘエタノ ー ル2 0 mlを加えて冷蔵庫に一晩放置し、折出した結晶を戸取し、乾燥して D - リポースの結晶 1 5.1 9 (7 5.5 %)を得た。融点 8 6.5 ℃。純度 9 9.5 %。

次に、アラピノース・ホウ酸分面液を合し、波

加熱した。次いで、実施例 1 と同様の操作によつてホウ酸 2 3.8 9 を回収し、液量 7 8 mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであった。

D-リポース

9 4. 2 %

D-アラビノース

4. 9 🕉

D - キシロースと D - リクソース 他 0.9 %

この溶液を遊離型に調整したスチレン系弱塩基性除イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を20 ml用いてモリブデン酸を除去した。この処理液を 80mlをで減圧機縮し、カルシウム型に交換した 強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 510mlを充塊したカラムに通液し、水で連続的 に溶出して12mlずつ分画した(オ2図参照)。 流速は98ml/時であつた。溶出液の全量は960 mlであり、そのうちD-リボース分画としてフラクションNa14~ ース・ホウ酸分画としてフラクションNa14~ 30の204mを分取した。

D - リポース分面液中の糖分の組成は D - リポース 9 9.2 %, D - アラビノース他 0.8 % であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 3 5 mlを加 えて冷蔵庫へ一晩放置し、析出した結晶を严取し、 乾燥して D - リポースの結晶 2 0.8 g (8 3.2 f)を得た。融点 8 6.4 C。純度 1 0 0 f。

D-アラビノース109を5多含水イソブロパノール25mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム0.89及びホウ酸12.69を加え、90℃で50分間撹拌下加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸9.59を回収し、液量45mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D - リポース

実施例 4

8 9. 5 %

D-アラビノース

8. 2 %

に水20 配を加え、10 ℃に冷却した。析出した ホウ酸を戸別し、水洗してホウ酸 1 3.2 分を回収 した。戸液と洗液を合わせた溶液 6 0 配中の糖分 の組成は次の通りであつた。

D - リポース

6 9.8 %

D - アラビノース

2 7.8 \$

D - キシロースと D - リクソース 他 2.4 \$

との溶液をパリウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 aleを充塡したカラムに通液し、カラム内の温度を40 Cに保持しながら、水で溶出した。流速は 7 0 al/時 であつた。溶出液をモリブデン分面 2 4 0 al, D-アラビノース・ホウ酸分面 1 9 0 ml, D-リポース分面 4 5 0 mlの順に分取した。

D - リポース分面液の糖分の組成は D - リポース 9 8.2 %, D - アラビノース 1.2 %, その 他 0.5 %であつた。

この容液を減圧乾固してシロップ吸流13.79

D - キシロースと D - リクソース 他 2.2 ダ

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性隔イオン交換樹脂 S K - 1 B 1 0 0 0 al を充填したカラムに通液し、流速 2 0 0 al/時 で水によつて溶出した。溶出液を1 5 al ずつ分画し、モリブデン分画 4 5 0 al, D - アラビノース・ホウ酸分 画3 9 0 al, D - リボース分画 9 0 0 al を分取した。D - リボース分画液中の糖分の組成は D - リボース 9 8.7 %、D - アラビノース 0.8 %、その他

この溶液を減圧乾固し、エタノール 1 5 ml で結晶化して D - リポースの結晶 7.6 分 (7 6 分)を得た。 融点 8 6 ℃。 純度 9 9.8 %。

実施例 5

0.5%であつた。

D-アラビノース209を水15mlに加え、さらにモリブデン酸ナトリウム219及びホウ酸メチル289を加え酢酸で出3.2に調整し、93℃で50分間提拌下加熱した。反応終了後、反応液

を得, これにエタノール 1 5 配を加えて結晶化し、 严取し、乾燥して D - リポースの結晶 1 1.4 9 (5 7 5)を得た。 融点 8 6.2 ℃。 純度 9 9.5 %。 実施例 6

D・アラビノース60 多をジオキサン110 配に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 4.8 を及びホウ酸 6 1.8 9を加え、8 8 ℃で 4 5 分間反応した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸 4 8.2 9を回収し液量 2 1 0 配の水溶液を得た。との溶液中の糖分の組成は次の通りであった。

D-リポース

9 3.4 %

D - アラビノース

5. 8 %

D - キシロースと D - リクソース他 0.7 %

との溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 1500 mℓを充填したカラムに通液し、水を用いて 流 速285 mℓ/時 で溶出した。分取した D-リポース 7

一方、D-アラビノース・ホウ酸分面液 4 8 0 ml 中の糖分の組成はD-アラビノース 8 5. 4 %、D-キシロースとD-リクソース他 1 1. 4 %、D-リポース 3. 2 % であり、さらにホウ酸 1 0. 2 %を含有していた。また、モリブデン分面液 5 5 5 ml 中にはモリブデン 2. 4 % 及びホウ酸 3. 2 % を含有していた。

D-アラピノース・ホウ酸分面液を減圧機縮してシロップ状とし、これにモリブデン酸アンモニウム 0.1 を及びジオキサン 5 mlを加え、88 C で45 分間加熱撹拌した。反応終了後、水50 mlを加え、10 C に冷却し、析出物を严別した严液中の糖分の組成は D-リポース 78.7 %、D-アラピノース 11.5 %、D-キシロースと D-リクソ

D-キシロースとD-リクソース他 2.5 %

この溶液をストロンチウム型に交換した強酸性 陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 500 配を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出 液を10配ずつ分画した。D-リポースの分画液 を集めて波圧乾固し、得られたシロップ残渣をエ タノール20配で結晶化し、严取し、乾燥してD -リポースの結晶11.89(78.75)を得た。 融点85.8℃。純度99.75

実施例 8

D - アラビノース 1 5 9を水 2 0 ml に加え、さらにホウ酸ナトリウム (Na 1 B 0 0 ・ 1 0 H 1 0) 5 7. 2 9 及びモリブデン酸 (8 0 %) 1.5 9 を加え、得られた水溶液を希磁酸で出 3.2 に調整し、9 2 で 4 0 分間加熱攪拌した。反応終了後、反応液を8 でまで冷却し、析出したホウ酸、硫酸ナトリウムを戸別し、その戸液を強酸性隔イオン交換物脂ダイヤイオン 3 K - 1 B で処理して脱塩した。

- ス他10.8 まであつた。

この溶液を上記と同様の方法によつて、クロマト分離、結晶化を行なつて D - リポースの結晶 1.6 g (2.6 g)を得た。 融点 8 6.4 g 。純度 100 g。

合計の収率は88.6%であつた。

実施例 7

D・アラビノース159を5場合水エチレングリコール40 Wに加え、さらにホウ酸メチル319を加えたのち希碗酸で出る33に調整した。そとにモリブデン酸アンモニウム1.29を加え90℃で40分間攪拌した。反応終了後,反応液を10℃まで冷却し、析出物を沪別し、結晶を25 MLの冷水で洗浄した。沪液を減圧機縮して溶無中の額力の組成は次の通りであった。

D・リポース

9 0. 2 %

D - アラピノース

7. 3 %

処理液を 6 0 mdまで減圧機縮したのち糖分の組成を測定すると次の通りであつた。

D-リポース

6 8.5 %

D - アラビノース

2 9 1 %

D-キシロースとD-リクソース他 2.4%

この溶液をアルミニウム型に交換した強酸性隔イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを充填したカラムに通液し、流速88ml/時をもつて水で溶出し、溶出液を10mlずつ分面した。 D-リポース分面液を合し減圧乾固し、エタノールから結晶化を行なつてD-リポースの結晶9.1 タ(60.6%)を得た。融点86℃。純度99.5%。

D - リポース含有溶液をリポフラビンの合成に 使用する場合には次の通りに行なう。

参考例

D - アラビノース 1 6.0 g をジオキサン 3 0 ml に加え、モリブデン酸アンモニウム 1.1 5 g 及び

特開昭61-212592(8)

ホウ酸 1 8.5 9を加え、8 8 ℃で 4 5 分間加熱提 拌した。前記実施例と同様の操作でホウ酸を戸別 したあとの溶液中の糖分の組成は次の通りであつ た。

D - リポース

9 2.5 \$

D - アラビノース

6. 4 \$

D-キシロースとD-リクソース他 1.1 %

この溶液を弱塩基性酸イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を12ml用いて処理しモリブデスをました。この溶液を糖濃度が約50%になるまで濃縮して500mlのオートクレーブ中へ入れ、さらにメタノール230ml, 3.4~中シン12.6分, 酢酸0.3ml, 酢酸ナトリウム0.4分, ラネーニッケル9.0分(含水)を加え水素であるので80分間提择した。反応液を充填し、60で80分間提择した。反応液を充填し、60でで80分間提择した。反応液を200元はまで濃縮し、冷却すると結晶が析出した。この結晶を200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元による200元により変換機関がある200元によりである200元によりで終める200元によりで使用がある200元によりで表現である200元によりままる200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである200元によりである

つづいて、 この反応被をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型スは関イオン交換機能を用いてカラムランイーを一回行なうととにより95%以上の回収率で、99.5%以上の高純度のD-リポースを得ることができる。 こうでいる はい プデン及び ホウ酸は 再使用する ことができる。

従つて、本発明方法は極めて高収率に D - リポースを製造することができるので工業的に非常に有益な方法である。

4.図面の簡単な説明

サ1 図は本発明方法の実施例1 の溶離分布図、 サ2 図は実施例3 の溶離分布図である。

① ---- D - リポース分画 ① ---- D - ア ラピノース分画 ⑪ ---- D - キシロースと D - リクソースの分画 ⑩ ---- ホウ酸分画 - D - リビチル - 3.4 - キシリジンの結晶 2 4.4 g (8 9.7 %)を得た。酸点 1 4 5 ℃。 [α] D -2 1.8° (C = 0.4 , メタノール)

とりして得られた1-D-リピチル-3.4-キ シリジンを常法に従つてジアゾニウム塩溶液とカ ップリング反応し、次いでパルピツール酸と縮合 すればリポフラビンが得られる。

[発明の効果].

従来のD-アラビノースのエピメリ化反応は水の溶媒のもと、モリブデン酸化合物を触媒として行ない、D-リポースへのエピメリ化率は20~30%程度であつた。

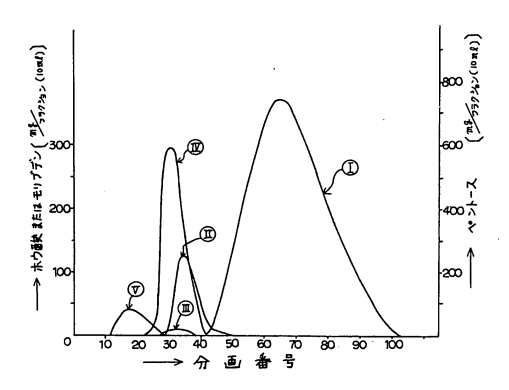
本発明方法は、従来の方法にホウ酸化合物を添加し、さらに啓媒として水のほか有機溶媒を使用することによりエピメリ化率を約70~94%にまで向上させることができた。特に、溶媒として有機溶媒を使用すると約90~94%という驚異的なエピメリ化率を示した。

(ツ ---- モリプデン分画

出 顯 人 東京田辺製業株式会社代 理 人 久 高 将 信(外-名)

図面の浄費(内容に変更なし)

\$ 1 8



正 書(方式)

昭和60年7月11日

特許庁長官 字 賀 道 郎

1.事件の表示

特顧昭60-53,432号

2.発明の名称

Dーリポースの製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

東京田辺製薬株式会社

4.代 理 人

東京都港区虎ノ門1-1-12、虎ノ門ピル505号

(6217) 信 (外一名)

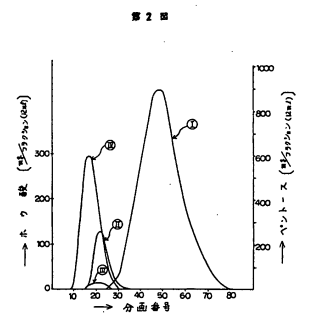
5.補正命令の日付 昭和60年6月25日 (発送)

6.補正の対象 願書及び明細書全文並に図面

7.補正の内容 別紙のように顧書及び明細書の浄書

並に適正な図面(いずれも内容に変更なし)を

提出します。



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.